(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-120903

(43)公開日 平成10年(1998) 5月12日

(51) Int.Cl. ⁶		識別記号	FΙ		
C08L	83/04		C08L	83/04	
// A61K	7/00		A 6 1 K	7/00	J
	7/06			7/06	

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 6 頁)

		ED 727/113474	Manager High North Co. C. C. C. N.
(21)出願番号	特顏平8-270792	(71) 出願人	000002060
			信越化学工業株式会社
(22)出顧日	平成8年(1996)10月14日		東京都千代田区大手町二丁目6番1号
		(72)発明者	桑田 敏
			群馬県碓氷郡松井田町大字人見1番地10
			信越化学工業株式会社シリコーン電子材料
			技術研究所内
		(72)発明者	中里秦三
			群馬県碓氷郡松井田町大字人見1番地10
			信越化学工業株式会社シリコーン電子材料
			技術研究所内
		(74)代理人	弁理士 山本 亮一 (外1名)
			具数音评估人
			最終頁に続く

(54)【発明の名称】 シリコーン組成物

(57)【要約】

(修正有)

【課題】 皮革、合成ゴム、天然ゴム、繊維製品、頭

髪、皮膚などに塗布して、それらに表面平滑性に優れた コーティング皮膜を形成することにより、それらの平滑 性、柔軟性、櫛通り性、耐摩耗性などを向上させるシリ コーン組成物。

【解決手段】 下記(A)、(B)を主成分とするシリコーン組成物。

(A) 一般式R¹aSiO(4-a)/2 で表わされる25℃における粘度が10~ 2,000万cPであるポリオルガノシロキサン 100重量部

(R1は炭素原子数1~20の1価の有機基、1.95<a<2.20)

(B)シリコーンゴム球状微粒子にポリオルガノシルセスキオキサン樹脂を被覆 した複合シリコーン粉体 0.1~ 100重量部

【特許請求の範囲】

コーン組成物。

【請求項1】 下記(A)、(B)を主成分とするシリ

(A) 一般式R¹ aSiO_{(4-a)/2} で表わされる25℃における粘度が10~ 2,000万cPであるポリオルガノシロキサン 100重量部

(R1は炭素原子数1~20の1価の有機基、1.95<a<2.20)

(B) シリコーンゴム球状微粒子にポリオルガノシルセスキオキサン樹脂を被覆

した複合シリコーン粉体

0.1~ 100重量部

【請求項2】 複合シリコーン粉体が、平均粒径 0.1~ 100μmのシリコーンゴム球状微粒子 100重量部にポリオルガノシルセスキオキサン樹脂1~ 500重量部を被覆したものである請求項1記載のシリコーン組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は皮革、合成ゴム、天 然ゴム、繊維製品、頭髪、皮膚などに塗布してそれらの 表面平滑性、柔軟性、櫛通り性、耐摩耗性などを向上さ せるシリコーン組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】幅広い粘度範囲のポリオルガノシロキサンを天然皮革、合成皮革、繊維織物、紡績糸などに塗布し、それらの表面平滑性を向上させたり、合成ゴム、天然ゴムに塗布し耐摩耗性を向上させることが従来から広く行なわれている。さらに近年においては頭髪用、皮膚用化粧品に上記ポリオルガノシロキサンを添加、配合して、頭髪の櫛通り性を向上させたり、皮膚表面の滑らか感を向上させることが活発に行なわれている。(特開昭61-210022 号、特開昭63-130512 号、特開平2-247113 号、特開平4-36226 号、特開平4-224309号、特開平4-327520号、特開平4-364113号、特開平5-13994 号、特開平5-39212 号、特開平5-163122号、特公平4-2566号、特公平4-2567号、特公平4-38723 号各公報参照)。しかし、これらの方法によっても前記各種基材や頭髪、皮膚など

の表面平滑性を十分に満足いくほどに向上させることが 出来ず一層の改良が求められていた。また化粧料へのシ リコーン粉体の応用例としてはシリコーンゴム粉体の応 用(特公平4-17162号、特公平4-66446号各公報)、ポ リメチルシルセスキオキサン粉体の応用(特開昭63-297 313号公報)に関するものが報告されているが、これら の従来のシリコーン粉体の添加配合によっても充分な効 果は得られなかった。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、ボリオルガノシロキサンに、分散性の優れた複合シリコーン粉体を添加分散させることにより、前記各種対象に、従来からの課題であった表面平滑性に優れたコーティング皮膜を形成することが可能なシリコーン組成物を提供するものである。本発明のシリコーン組成物からなるコーティング皮膜が優れた表面平滑性を示す理由は明確ではないが、複合シリコーン粉体がボリオルガノシロキサン中で良好な分散性を示すこと、および分散されたこの複合シリコーン粉体が安定したモルフォロジー(morphology)効果を示すためと推測される。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明のシリコーン組成物は、下記(A)、(B)を主成分とするシリコーン組成物である。

(A) 一般式R¹aSiO_{(4-a)/2} で表わされる25℃における粘度が10~ 2,000万cPであるポリオルガノシロキサン 100重量部

(R1は炭素原子数1~20の1価有機基、1.95<a <2.20)

(B)シリコーンゴム球状微粒子にポリオルガノシルセスキオキサン樹脂を被覆

した複合シリコーン粉体

0.1~ 100重量部

また上記の組成物において複合シリコーン粉体が、平均 粒径 0.1~ 100μmのシリコーンゴム球状微粒子 100重 量部にポリオルガノシルセスキオキサン樹脂1~ 500重 量部を被覆したものが特に有効である。

[0005]

【発明の実施の形態】本発明における(A)成分のポリオルガノシロキサンは、液状または軟ゴム状の外観を有するものであるが、R¹ はメチル、エチル、プロピル、ブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、デシル、ドデシル、テトラデシル、ヘキサデシル、オクタデシルなどのアルキル基;シクロペンチル、シクロヘキシルなどのシクロアルキル基;フェニル基、トリル基などのアリール基などから選択される一種または二種以上

の、炭素原子数1~20の一価の有機基、あるいはこれらの炭素原子に結合した水素原子の一部をハロゲン原子で 置換した一価有機基が挙げられる。これらの基の90モル %以上がメチル基であることが好ましい。

【0006】本発明における(A)の粘度は25℃において10cP未満であると充分な表面平滑性が得られないし、2,000万cPを超えると(B)の複合シリコーン粉体を分散させることが困難となるから10~2,000万cPであることが必要であり、好ましくは100~1,000万cPであり、さらに好ましくは1,000~100万cPである。

【0007】本発明における(B)の複合シリコーン粉体はシリコーンゴム球状微粒子にポリオルガノシルセスキオキサン樹脂を被覆したものである。本発明の目的を

達成するためには、(B) におけるシリコーンゴム球状 微粒子の平均粒径は 0.1~ 100 m であることが好まし く、特に1~30µmであることが好ましい。このシリコ ーンゴム球状微粒子は平均粒径が 0.1 μm未満では表面 平滑性に乏しいものとなるし、 100μmを超えると、ざ らつき感が大きくなり感触の悪いものとなるためであ る。また、このシリコーンゴム球状微粒子 100重量部に 対しポリオルガノシルセスキオキサン樹脂1~ 500重量 部を被覆することが好ましく、特には5~100重量部を 被覆することが好ましい。ここでポリオルガノシルセス キオキサン樹脂が1重量部未満では得られる粉体の凝集 性が高いため、(A)成分への分散性に乏しいものとな るし、500重量部を超えると得られるシリコーン組成物 の塗布皮膜が表面平滑性に乏しいものとなる。本発明に おける複合シリコーン粉体の製法は、例えば特開平7-19 6815号公報に示した方法に従えば良く、シリコーンゴム 球状粒子の水分散液をアルカリ性に保持しオルガノトリ アルコキシシランを加水分解縮合させることでシリコー ンゴム球状微粒子の表面にポリオルガノシルセスキオキ サンを被覆することができる。

【0008】本発明におけるシリコーンゴム球状微粒子 は分子構造式中に一般式 -(R22SiO)b-で示される線状ポ リオルガノシロキサンのブロックを有する球状硬化物で ある。 ここでR²はメチル、エチル、プロピル、ブチ ル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、デシ ル、ドデシル、テトラデシル、ヘキサデシル、オクタデ シルなどのアルキル基;シクロペンチル、シクロヘキシ ル、シクロオクチルなどのシクロアルキル基;フェニ ル、トリルなどのアリール基などから選択される一種ま たは二種以上の炭素原子数1~20から成る一価の有機基 あるいはこれらの炭素原子に結合した水素原子の一部を ハロゲン原子で置換された一価有機基などから選択され るが、その90モル%以上がメチル基であることが好まし い。またbは5未満では表面平滑性に乏しいものとなる し、5,000 を超えるものは製造が困難であるため、bは 5~5,000、好ましくは10~1,000 である。

【0009】本発明に用いられる複合シリコーン粉体は、このシリコーンゴム球状微粒子にポリオルガノシルセスキオキサン樹脂が被覆されたものであるが、このポリオルガノシルセスキオキサンは、一般式R³SiO_{3/2}で示されるシロキサン単位を構成単位とする固形の樹脂重合物である。ここでR³はメチル、エチル、プロピル、ブチル、ペンチル、ヘキシル、スプチル、オクチル、デシル、ドデシル、テトラデシル、ヘキサデシル、オクタデシルなどのアルキル基;シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロオクチルなどのシクロアルキル基;フェニル、トリルなどのアリール基などから選択される一種または二種以上の炭素原子数1~20からなる一価の有機基あるいはこれらの炭素原子に結合した水素原子の一部がハロゲン原子に置換された一価有機基から選択される

が、その90モル%以上がメチル基であることが好ましい。

【0010】本発明における(A)と(B)の配合量については、(A)成分100重量部に対して(B)成分が0.1重量部未満であると充分な表面平滑性が得られないし、100重量部を超えると組成物の粘度が高くなりすぎて、取り扱いが困難となるため0.1~100重量部が必要であり、好ましくは1~10重量部である。この(A)、(B)を混合する方法は一般的な錨翼、プロペラ翼、平板翼等を備えた攪拌機あるいは高粘度物の混合に適したウルトラミキサー、プラネタリーミキサー、コンビミキサーなどを使用することができる。

【0011】(A)、(B)の混合の際、溶剤を使用することも可能である。たとえば、環状ジメチルポリシロキサン、鎖状ジメチルポリシロキサンの沸点が 760mllg において 250℃以下のもの、あるいは石油エーテル、リグロイン、軽油などの石油の軽留分あるいは n ーペンタン、nーヘキサン、シクロヘキサン、軽質流動イソパラフィン、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの炭化水素系溶剤、エタノール、イソプロパノール、ブタノールなどのアルコール系溶剤などが挙げられる。

【0012】また、本発明のシリコーン組成物を乳化剤を用いて水性乳濁液として使用することも可能である。この乳化剤としては特に制限はないが、例えばポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテル、ソルビタンアルキレート、ポリオキシエチレンソルビタンアルキレート等のノニオン性乳化剤、アルキル硫酸塩、アルキルベンゼンスルホン酸塩、アルキルリン酸塩等のアニオン性乳化剤、第4級アンモニウム塩、アルキルアミン塩等のカチオン性乳化剤、アルキルベタイン、アルキルイミダブリン等の両性乳化剤から選択すれば良い。

【0013】また、この乳化はホモミキサー、高圧ホモジナイザー、ウルトラミキサー、プラネタリーミキサー、コンビミキサー、アジホモミキサーなどの公知の乳化機を用いて行なうことができる。

[0014]

【実施例】次に実施例を挙げて本発明を説明する。ここで部は重量部を示し、粘度は25℃における測定値を示す。

【0015】(製造例1)(化1)で示される粘度が60 0cStのポリオルガノシロキサン500gと(化2)で示される粘度が 30cStのポリオルガノシロキサン 20gを、容量 1リットルのガラスビーカーに仕込み、ホモミキサーを用いて2,000rpmで攪拌混合したのち、ポリオキシエチレンオクチルフェニルエーテル(付加モル数9)5g、水150gを加えて6,000rpmで攪拌を継続したところ、転相が起り増粘が認められたが、さらにそのままで2,000rpmで攪拌を行いながら、水325gを加えたところO/W型エマルジョンが得られた。

$$\begin{array}{c|c} \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ | & | \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{SiO} \\ | & | \\ \text{CH}_3 & | \\ \text{CH}_4 & | \\ \text{CH}_5 & | \\$$

【0017】 【化2】

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & \begin{pmatrix} H \\ I \\ Si - O \end{pmatrix} & \begin{pmatrix} CH_3 \\ Si - O \\ I \\ CH_3 \end{pmatrix} & \begin{pmatrix} CH_3 \\ Si - O \\ I \\ CH_3 \end{pmatrix} & \begin{pmatrix} CH_3 \\ Si - CH_3 \\ I \\ CH_3 \end{pmatrix} & \begin{pmatrix} CH_3 \\$$

【0018】次いで、このエマルジョンを錨型攪拌翼の 付いたガラスフラスコに移し、室温下で攪拌しながら塩 化白金酸の2-エチルヘキサノール溶液(白金含有量2. 0 重量%) 0.03g とポリオキシエチレンオクチルフェニ ルエーテル(付加モル数9)1gの混合物を添加し、12 時間反応を行ったところ、シリコーン球状微粒子の水分 散液が得られたが(以下分散液1とする)、この分散液 1中の粒子の平均粒径をコールターカウンター (コール ターエレクトロニクス社製)を用いて測定したところ3 μmであった。3リットルのガラスフラスコに水2,290 g、上記で得られた分散液1を580g、およびアンモニア 水 (濃度28重量%) 60g を仕込み、水温を10℃として、 翼回転数200rpmの条件で錨型攪拌翼により攪拌した。こ のときの液のpHは11.2であったが、この液にメチルトリ メトキシシラン 65gを20分かけて滴下し、この間液温を 5~15℃に保ち、さらに4時間攪拌を行ったのち、55~ 60℃まで加熱し、引き続き1時間攪拌を行い、得られた 液を加圧ろ過器を用いて水分含有率約30重量%のケーキ 状物とした。

【0019】ついで、このケーキ状物を熱風循環乾燥機中で 105℃の温度で乾燥し、乾燥物をジェットミルで粉砕した。得られた複合シリコーン粉体を光学顕微鏡で観察したところ、球状であることが確認されたが、この複合シリコーン粉体0.1 gにポリオキシエチレンオクチルフェニルエーテル(ED付加モル数10)0.3 gを加え混合し、更に水20gを加え、複合シリコーン粉体の水分散液とし、その平均粒径をコールターカウンターを用いて測定したところ3μmであった。この複合シリコーン粉体

は重量分析により、シリコーンゴム球状微粒子 100重量 部に対してポリオルガノシルセスキオキサン樹脂が10重 量部被覆されたものであることがわかった(以下複合シ リコーン粉体1とする)。

【0020】(製造例2)製造例1において、O/W型エマルジョン調製時に使用したポリオキシエチレンオクチルフェニルエーテル(付加モル数9)5gを1gとした以外は全て製造例1と同様にしてシリコーンゴム球状微粒子の水分散液(以下分散液2とする)を得たが、この分散液2中の粒子の平均粒径をコールターカウンターを用いて測定したところ15μmであった。また、この複合シリコーン粉体は重量分析により、シリコーンゴム球状微粒子100重量部がポリオルガノシルセスキオキサン樹脂10重量部で被覆されたものであることがわかった(以下複合シリコーン粉体2とする)。

【0021】(実施例1~7及び比較例1~3)表1に示した配合組成で、(A)、(B)を均一に混合し、得られたシリコーン組成物をオクタメチルシクロテトラシロキサン中に5%混合分散させ供試液とした。この供試液に羊なめし皮(30m×150m×1m厚)を5分間浸漬し、引き上げた後、室温で20時間乾燥し、さらに105℃に調節した熱風循環恒温槽内で3時間加熱乾燥した後、これと無処理の羊なめし皮との間の動摩擦係数をオートグラフ(島津製作所製)により測定し(荷重200g、引張り速度300mm/min)(図1参照)、これらの測定結果を表1に示した。

【0022】(実施例8~12及び比較例4~6)表2に示した配合組成で、(A)、(B)を均一に混合し、得られたシリコーン組成物1,200gを、ポリオキシエチレンラウリルエーテル(即付加モル数9)120g、ポリオキシエチレンラウリルエーテル硫酸ナトリウム(即付加モル数3)の25%水溶液4gおよび精製水120gを5リットルのプラネタリーミキサー(井上製作所製)に投入し、室温下30分間攪拌して、転相乳化を確認した後、精製水540gを添加し、室温下1時間攪拌し白色乳濁エマルジョンを得た。得られたエマルジョンの8%水溶液を供試液とし(実施例1~7)と同様の方法で羊鞣し皮に表面処理して、これと無処理の羊鞣し皮との間の動摩擦係数を測定し、これらの測定結果を表2に示した。

[0023]

【表1】

	776	a		夹		A		9 4		批	較	例
ग्र		н	1	2	3	4	5	6	7	1	2	3
		タメチルシリューフオイル (1,000cP)	100	-	-	1		-	1	_	_	_
		ヺメチルシリコーフオイル (10,900cP)	_	100	100	100	1	1		100	100	100
A	2	ヺメチルシリコーフオイル (100,000cP)	_	-		-	100	_	-	-		-
	-	9\$\$\$\$932-7\$4\$ (1,000,000cF)	_	_		_	_	100	-	-	-	-
	皇	ダメテルボリシロモサン 混合物 1 (1)			-		_	_	100	_		_
	1	複合シリコーン粉体 1	3	- 1	3	5	_	ı	[-	1	1	0.05
_	部	複合シリコーン粉体 2	_	1	_	_	1	1	3	_	_	_
В		球状ポリメチルシルセスキオキサン 機関的体 ⁽⁸⁾ (平均粒径:2.0μm)		_		-	_	_	_	3		_
		シリコーンゴム球状機粒子粉体 ⁽²⁾ (平均粒径:1.5μm)	_	-		_		_	_	_	3	_
	肋	摩 排 係 数	0. 28	0.29	0.26	0.25	0.27	0.29	0.28	0.45	0.43	0.45

- (i) ジメチルポリシロキサン(500万cP)/ジメチルポリシロキサン(200cP) = 50/50 (重量比) の混合物 (粘度: 35万cP)
- (2) 南品名·DDP590 [伯越化学工業 (株) 製]
- (3) 商品名·IIPS94 [信節化学工業 (株) 製]

[0024]

【表2】

	786	B		Æ	施例		i)	比較例		
項		8	8	9	10	11	12	4	5	6
		ダメチルシリコーフオイル (1.000cP)	100	-	-		ı			-
		ジメチルタリコーフオイル (10.000cF)	_	100		1	-	160	100	100
A	重	ヺメチルシリユーフオイル (100,000cP)	1	1	100	1	1	1	1	_
		ダメチルシリコーフオイル(1.000.000cF)	_	_		100	1		_	_
		タメチルポリシロキサン 混合物 1 (1)			_	_	100	—		
]	複合シリコーン粉体 1	3	3	-	_	-	-	_	0.05
В	部	複合シリコーン粉体 2	-	_	1	1	3	_	_	1
B		球状ポリメチルシルセスキオキサン 樹脂粉体 ^(*) (平均粒経:2.0μm)	_	_		_	_	3	_	_
		シリコーンゴム球状機粒子粉体 ⁽⁴⁾ (平均粒径:3.5μm)		_	_	_		_	8	_
	助	摩擦係数	0.32	0.34	0.35	0.34	0.31	0.45	D. 4 5	0.47

[0025]

【発明の効果】本発明のシリコーン組成物は皮革、合成ゴム、天然ゴム、繊維製品、頭髪、皮膚などに塗布し、それらに表面平滑性に優れたコーティング皮膜を形成することにより、それらの平滑性、柔軟性、櫛通り性、耐摩耗性などを向上させる。

【図面の簡単な説明】

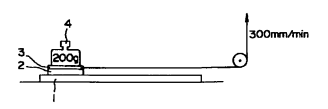
【図1】本発明の実施例におけるシリコーン組成物処理

済羊鞣し皮と無処理羊鞣し皮の間の動摩擦係数の測定法 を示す略図。

【符号の説明】

- 1.シリコーン組成物処理済の羊鞣し皮、
- 2. 無処理の羊鞣し皮、
- 3. アルミ板
- 4.200gの荷重。

【図1】



フロントページの続き

(72)発明者 井口 良範

群馬県碓氷郡松井田町大字人見1番地10 信越化学工業株式会社シリコーン電子材料 技術研究所内 Silicone compsn.. - composed of polyorganosiloxane(s), and composite silicone powder, useful for leather, rubber, hair and skin

Patent	Assignee:	SHINETSU	CHEM	IND	CO	$_{ m LTD}$

Patent Family										
Patent	: Number	Kind	Date	App	olication	Number	Kind	Date	Week	Туре
JP 101	20903	A	19980512	JР	96270792		Α	19961014	199829	В

Priority Applications (Number Kind Date): JP 96270792 A (19961014)

Patent Details										
Patent	Kind	Language	Page	Main	IPC	Filing	Notes			
JP 10120903	A		6	C08L-0	83/04					

Abstract:

-5

JP 10120903 A

Silicone compsn.(I) mainly composed of (A) and (B) is claimed. (A) = polyorganosiloxane(s) characterised by general formula R1a SiO (4-a)/2 (where R1= 1-20C monovalent organic gp.; a= above 1.95 and below 2.20) and viscosity 10-20,000,000 cp at 25 deg.C, 100 pts wt.; (B) =composite silicone powder composed of fine spherical silicone rubber particles (B1) and polyorganosilsesquioxane resin coating layer (B2), 0.1-100 pts wt..

USE - (I) is useful as coating material for leather, rubber, textile, hair and skin, etc..

ADVANTAGE - (I) gives surface smoothness, flexibility and abrasion resistance to leather, rubber, textile, hair and skin, etc..

Dwg.0/1

Derwent World Patents Index
© 2004 Derwent Information Ltd. All rights reserved.
Dialog® File Number 351 Accession Number 11911710